#### POLYMERIZATION OF VINYLIDENE FLUORIDE

Publication number: JP58034814

Publication date:

1983-03-01

Inventor:

**OKUNO CHIYUUZOU** 

Applicant:

DAIKIN IND LTD

Classification:

- international:

C08F2/22; C08F2/38; C08F14/22; C08F14/22;

C08F2/12; C08F2/38; C08F14/00; C08F14/00; (IPC1-7):

C08F2/22; C08F2/38; C08F14/22

- european:

Application number: JP19810132982 19810824 Priority number(s): JP19810132982 19810824

Report a data error here

#### Abstract of **JP58034814**

PURPOSE:To obtain highly concentrated emulsion polymer dispersion having a large particle diameter, by emulsion-polymerizing vinylidene fluoride with the aid of a persulfate as a polymerization initiator in the presence of a specified fluoro-carboxylic acid (salt), CONSTITUTION:In emulsionpolymerizing vinylidene fluoride; use is made of, as a polymerization initiator, a persulfate[e.g., K2S2O8, (NH4)2S2O8], and to this polymerization system is added a fluoro-carboxylic acid or its salt represented by formulalor II, wherein X is H, an alkali metal or an ammonium ion, m is 1-3 and n is 1 or 2[e.g., H(C2F4)COONa, H(C2F4)2COONH4, C3F7COONa or C3F7COONH4]. Since the number of polymer particle nuclei formed during the initial period of polymerization is controlled and the number of polymer particles becomes low, it is possible to obtain a highly concentrated emulsion polymer dispersion having a large particle diameter.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

## (B) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# <sup>®</sup> 公開特許公報 (A)

昭58—34814

(5) Int. Cl.<sup>3</sup> C 08 F 14/22 2/22

識別記号

庁内整理番号 6946—4 J

7102-4 J

❸公開 昭和58年(1983)3月1日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

砂フッ化ピニリデンの重合方法

2/38

②特

願 昭56-132982

❷出

願 昭56(1981)8月24日

@発 明 者 奥野忠三

大津市日吉台 2 -18-2

⑪出 願 人 ダイキン工業株式会社

大阪市北区梅田1丁目12番39号

新阪急ビル

仍代 理 人 弁理士 青山葆

外2名

明 細 塩

1.発明の名称

フツ化ピニリデンの重合方法

2.特許請求の範囲

1.フッ化ビニリダンの乳化重合において、重合 開始剤として過硫酸塩を用い、

一般式: $H(C_2F_4)_mCOOX$  または  $F(C_2F_4)_nCF_2COOX$ 

[式中、Xは水素、アルカリ金属またはアンモ

ニウムイオン; mは1~3の整数; nは1または

2を褒わす。 3

で示される含フツ素カルポン酸またはその塩を重 合系内に存在させることを特徴とするフツ化ビニ

リデンの重合方法。

2.含フツ来カルポン酸またはその塩が、 $H(C_2F_4)COON_3$ 、 $H(C_2F_4)_2COONH_4$ 、

C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>COONa またはC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>COONH<sub>4</sub>である特許 請求の範囲第1項記載の重合方法。

3.水100重量部に対し含フツ素カルポン酸またはその塩を0.001~1重量部の割合で用いる

特許請求の範囲第<sup>1</sup>1項または第2項記載の重合方 法。

4.過硫酸塩が過硫酸カリウムまたはアンモニウムである特許請求の範囲第1項記載の重合方法。

5.過硫酸塩を水に対し0.001~1重量多用いる特許請求の範囲第1項または第4項記載の重合方法。

6. 重合温度が70~110°C である特許請求の 範囲第1項記載の重合方法。

7.重合圧力が5~4.5 な/d/である特許請求の 範囲第1項記載の重合方法。

3.発明の詳細な説明

本発明は、フッ化ビニリデンの重合方法に関し、更に詳しくは、重合開始剤として過碳酸塩を用い、特定の含フッ素カルポン酸またはその塩の存在下に行うフッ化ビニリデンの乳化重合方法に関する。フッ化ビニリデン系重合体は、非常に優れた耐候性を有し、他の物理的性質、たとえば弾性、引援き強度および強靱性などにおいても好ましい特性を有するため、金属板などへの被覆用材料とし

特開昭58-34814 (2)

て、近年その用途は著しく拡大されてきた。フッ 化ピニリアン系重合体を塗料として使用する場合。。 粉体塗装法によるか、または溶液もしくはオルガ ノゾルとして用いる。特に虽外強装用としてはオ ルガノゾル型塗料が有利であり、オルガノゾルは、 潜伏性有機溶剤にフッ化ビニリデン重合体粉末を 30~40%という高濃度で分散させた状態にお いてスプレーコーティングまたは浸漬法コイルコ ーテイングなど広範囲な加工法が採用できるとい う利点を有する。オルガノゾルに用いられるフツ 化ピニリデン系重合体は、極めて微細な球形粉末 でなければならず、粒子径は、0.2~1.0 Дの範 囲が好ましく、塗料粘度および造膜性の点から 0. 3~0.5 μの範囲がより好ましい。しかし、粒子 径が 0.3 μ以下の場合、粒子相互の接触点や接触 面積が増大するために粘度が高くなり、従って強 装時の作業性の低下を招き、作業性を改良するに は多量の有機器剤が必要となって工業上の不利益 を免れない。

J

ところで、フツ化ビニリデンの乳化重合法につ

いては、これまで多くの研究が行われ、特にヲジ カル開始剤として用いる種々の化合物の検討およ び乳化安定剤として用いる乳化剤の検討が行われ てきた。ラジカル開始剤は、大別して油溶性有機 パーオキサイド (たとえば、特公昭38-543 9号、特公昭46-20820号および特公昭4 7-39592号参照)および水溶性パーオキサ イド(米国特許第2,435,537号、特公昭45 - 41596号および特公昭48-555号参照 の2種類になるが、前者の油溶性有機パーオキサ イドでは熱安定性の便れた重合体が得られ易いけ れども、多くの場合、重合速度が小さいため経済 的に有用な重合速度を得るには40四/回以上の 高圧のモノマー圧で重合する必要がある。一方、 後者の水溶性パーオキサイドのうち、過酸化水素 では高圧重合を必要とするが、過硫酸塩を重合開 始剤として用いた場合、40降/は以下のモノマ - 圧力でも重合速度が高く、かつ高分子量重合体 が得られるので工業的に有利である。しかし、過 硫酸塩開始剤を用いて得られた重合体は高温に加

熟した際に着色し、熟安定性が劣るという欠点が あり、また粒子径が 0.3 μ以下であるためオルガ ノゾルとして使用するのに要求される特性に欠け るものである。特に過硫酸塩~遺元剤系を用いる レドツクス開始剤の場合には、得られた重合体の 熱安定性が著しく悪く、かつ粒子径の小さい重合 体しか得られないことも知られている。重合体の 熱安定性を改良する方法として、重合系を酸性に して乳化重合する方法(特公昭48-555号参 照)が知られている。しかし、この改良方法でも 重合体粒子径は 0.2 µと小さく、このため熱安定 性は良好であるが、オルガノゾル適性が悪く、工 柔的には満足しうるものではなかった。この過硫 酸塩開始剤を用いた場合に重合体粒子径が小さく なるのは、過硫酸とフツ化ビニリデンから生成す ると考えられるスルホン酸型乳化剤のために重合 初期に発生する粒子核の数が著しく多くなって重 合体粒子径が小さくなるものと考えられる。

フッ化ビニリデンは、過硫酸塩を単独で開始剤 として用いた場合、 80~100°Cの温度におい で容易に低圧重合し、しかも重合系中にフッ素系 乳化剤を存在させなくても安定な乳化重合分散液 を与える。けれども、かかる乳化重合においては 重合媒体に含まれる重合体粒子数が多いため、高 機度でも重合体粒子径は小さくなり、その結果、 得られた重合体のオルガノゾル適性が悪くなる。

一般に、乳化重合における重合体の粒子径を増 大する方法としては、シード重合法と乳化剤調整 かが知られている。前者のシード重合法は、分散液 を重合体に添加し、更に一定量の乳化剤を追か を重合媒体に添加し、更に一定量の乳化剤を しながら新粒子発生を抑制して る方法である。しかし、過硫酸塩開始剤を 用した、 の安定のために充列をという 方法であるという方法をとった。 利を連続的に追加するという方法をとった。 がら変のために充列で、分散液に を連続的に追加するという方法をとったり も、低得量で、分散液は極めてしまく、、 も、の乳化は 分数液を高濃度に作ることは困難である。また、 分数液を高濃度に作ることは困難である。また、 分数液を高濃度に作ることは困難である。また、 分数液を高濃度に作ることは困難である。また、 分数液を の乳化剤調整法は、重合開始時に乳化剤を

特開昭58-34814 (3)

最加えることにより粒子の発生数を少なくし、そしてある程度重合が適行した後に分散液の根域的安定性を保持するために更に乳化剤を退加して高濃度で大粒径の分散液を得る方法である。けれども、フッ化ビニリデンの乳化重合にこの方法を追りした場合、前述の様に重合開始時に乳化剤を全く使用しなくても乳化重合が起こっている。すなわち乳化剤無添加の状態で重合体粒子はすでよりも乳化剤無添加の状態で重合体粒子はするとはど全く期待できない。

この様な情況に鑑み、本発明者は低圧重合でも 高重合速度でかつ高分子量重合体が得られ易いと いう大きな利点を有する過硫酸塩開始剤単独系の 乳化重合において、重合体粒子径に大きな影響を 与える重合媒体中の重合体粒子数濃度の制御につ いて検討を重ねた結果、特定のフルオロカルボン 酸またはその塩の存在下にフッ化ビニリデンの乳 化重合を行えば、重合初期に生じる重合体粒子核 の発生数が抑制される、すなわち重合体粒子数濃

すなわち、本発明の要旨は、フッ化ビニリデンの乳化重合において、重合開始剤として過硫酸塩を用い、一般式: $H(C_2F_4)_mCOOX$  または $F(C_2F_4)_nCF_2COOX$ 

(式中、Xは水素、アルカリ金属またはアンモニウムイオン; mは1~3の整数; nは1または2を表わす。)

で示される含フツ素カルポン酸またはその塩を重 合系内に存在させることを特徴とするフツ化ビニ リデンの重合方法に存する。

との様に、分散液の機械的安定性にそれ程寄与しない低級含フツ素カルポン酸またはその塩をフツ化ビニリデンの乳化重合に際して乳化安定剤として、特に粒子数の制御のために用いるというととは全く予想されなかったことである。

また、該含フツ案カルポン酸およびその塩は、 フツ化ビニリデンラジカルに対して連鎖移動性が

はとんどないため、重合速度を低下させず、重合 体の分子量や熱安定性に影響を与えない。かくし で得られた分散液は、重合体濃度20%以上で会 粒径0.3 x以上の均一な球形の重合体粒して、有 する。この分散を塩析、水洗、乾燥しず、カン がはスプレー乾燥して得られる微細なポリフンして がはスプレー乾燥して得られる微細なポリフンして がはスプレーを強して得られる微細なポリフンして がはスプレーを強して得られる微細なポリフンして がはスプレーを強して得られる微細なポリフンして がはスプレーを強して得られる微細なポリフとしが がは、アルミニウムまたは鉄板などの金属を が以れば、アルミニウムまたは鉄板などの金属を が配薬布焼付けすることにより良好な耐気性およ び耐薬品性を有する被膜を形成する。

本発明で重合体粒子数制御のために用いる含フッ素カルポン酸およびその塩は、上配一般式で表わされる化合物であるが、虻中好ましい化合物は $H(C_2F_4)_2COON_2$ または $-NH_4$  および $C_3F_7COON_2$ または $-NH_4$  である。

一定の重合条件下では、重合開始時における該合フツ素カルボン酸およびその塩の添加量によって重合の値く初期に発生する核の数が決定され、それ以後粒子数は変化しない。従って、眩カルボ

ン酸およびその頃の添加量と発生する核の数との 関係を実験的に求めておくことにより、目標とす る重合体粒子の大きさと重合体得量を設定すれば 値ちに該添加量を決定することが可能になる。こ の添加量は、粒子の安定性のために添加する乳化 剤の種類ならびに添加量、重合温度、重合圧力お よび開始剤濃度などの重合条件に従って慎重に決 定しなければならないが、多くの場合、水100 重量部に対し0.001~1重量部の割合で用いる。

重合開始剤としては過硫酸塩を単独で用いる。 過硫酸カリウムまたはアンモニウムが好ましい。 開始剤の添加量は、経済的な重合速度が得られる 様に選ぶが、一般に水に対し0.001~1重量が、 特に0.01~1重量が好ましい。開始剤の添加 は、重合開始時に一度に全量を加えて行ってもよいが、多くの場合、重合時間内に数回に分割して 添加するか、または仕込みポンプにより連続的に 添加すると均一の重合度の重合体が得られるなど 良好な結果が得られる。

開始剤添加量を調節することにより重合体分子

特開昭58-34814 (4)

量を調節することが可能であるが、過硫酸塩を多盤に使用すると、開始削残物が分散液安性やよることがあることがあることがあることがあることがあることがある。ことから、開始削添している。この様な場合しての様ないのではないのでは、一部条橋構造をとるため、N、Nでしていまたはコロイド状となり、使用目のし、架橋横造をというでは加工性が悪くなる。この欠点を改動剤を用いては加工性が悪くなる。この欠点を改動剤を用いない重合体を得るためにも連鎖移動剤を用いない重合体を得るためにも連鎖移動剤を用いることが有効である。

連額移動剤としてケトン、アルコール、エーテルおよびエステル類を重合の際に用いると、重合体の分子量調節が容易であり、かつ重合体の有機溶剤に対する溶解性が優れ、加工性の良いポリフッ化ピニリデンが得られる。上配化合物中、たとえばアセトン、メチルエチルエトンなどのケトン類、メタノール、エタノールなどのアルコール類、メタノール、エタノールなどのアルコール類、メタノール、エタノールなどのアルコール類

ジオキサンなどのエーテル類および酢酸メチル、 酢酸エチルなどのエステル類が好ましく、特化酢 酸メチルおよび酢酸エチルは、重合速度をあまり 低下させず、分子量調節も容易であり、得られた 重合体の熱安定性が良好で、さらに分散液の安定 性に悪い影響を与えないという点から、最も好ま しい。

分散液の根域的安定性を保持するために、乳化剤として実質的にテロゲン不活性な合フン素乳化剤を用いることもできる。含フン素乳化剤としては、たとえば炭素数8以上のパーフルオロカルボン酸、パークロルフルオロカルボン酸またはこれらのナトリウム塩もしくはアンモニウム塩が挙げられる。 駐中、パーフルオロカルボン酸塩、特にパーフルオロオクタン酸アンモニウムが好ましい。

これら乳化剤の使用にあたり、重合開始時に全量加えた場合、乳化剤量が多いため粒子が多数発生して粒子径が小さくなり易いので好ましくない。 そこで本発明の粒子核発生抑制剤である低級含フ

つ素カルボン酸またはその塩を多い目に使用することになる。これに対し、重合開始時においては少量の乳化剤を添加し、ある程度重合が進行した後に数回に分割して添加するか、または連続的に追加添加すれば、析出やクリーミングの生じない安定で高濃度の分散液を得ることができる。乳化剤の使用量は、水に対し0.01~0.5重量が、特に0.05~0.2重量が好ましい。

さら K、乳化安定剤として重合温度において液体である飽和炭化水素、たとえばパラフィンワックスを添加することもできる。

重合温度は、70°C以下では重合速度が小さく、かつ分散体の安定性が悪い上、重合時に析出またはクリーミングが生じやすく、一方、110°C以上では重合度が小さく、架橋した重合体が生成し易いので、70~110°C、特に85~95°Cが好ましい。

重合圧力は、5~4/d以下では重合速度および 重合度が小さくなり、また分散液が不安定である ため高濃度分散液が得られ騒く、一方、45~4/d 以上の圧力では重合速度が非常に大きくなって重 合調節が困難になる場合が多いため、5~45 なり/alの範囲、特に15~30な/alの範囲が好ましい。

次に実施例および比較例を示し、本発明の重合 方法を具体的に説明する。なお、実施例および比 較例中、部およびまとあるのは特記しない限り重 量部および重量を表わす。

実施例および比較例において、重合は一般に次の手順で行った:

機搾機を備えた内容積3.2 ℓのステンレススチール製オートクレーブに、イオン交換水1.2 ℓ および所定の添加剤を仕込み、密閉し、内部の空気をフツ化ビニリデンモノマーで真空加圧置換して除去し、次いでフッ化ビニリデンモノマーで 2 炉/d G まで加圧した後、撹拌を開始し、90°C に加熱保持する。次いで、過硫酸アンモニウムの0.5 多水溶液15 mlを仕込み、直5 にフッ化ビニリデンモノマーを圧入して 20 ~にはCに昇圧する。重合反応の進行とともに内圧が低下するので

HC252重合进度

000 (g/g/hr)

実施例8 添加 126

比較別5 無添加 135

(99)

3 1.3

(H)

0.3 5

3 0.9 0.2 3

実施例8 および比較例5 で得られたポリフツ化

ビニリアン粉末をジメチルフタレート/カルビト

ールアセテートの1/1混合形剤にペイントミル

を用いて混合し、ポリマー腰皮33多のオルガノ

ゾルを調製した。このオルガノゾルの粘度をB型

回転粘度計で砌定したところ、実施例8のもので

は120℃であるのに対し、比較例5のものでは

4050cPと非常に高かった。このことから実施

例8のポリフッ化ピニリデンは比較例5のものに

比べ、オルガノゾル適正が著しく優れていること

が理解される。実施例8からのオルガノゾルをア

ルミニウム板に塗布し、270°Cで6分間無処理

することにより光沢のある無着色被膜が形成され

## 

昭和56年10月12日

特許庁長官

殿



1. 事件の表示

"рма

密解性

良好

熔融 成動性

(calsec)

6.1×103

58×103

昭和56年特許顯第 132982

号

2. 発明の名称

フッ化ピニリデンの重合方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 大阪府大阪市北区毎田1丁目12番39号 新阪急ビル

名称 (285) ダイキン工業株式会社

代表者

山田

稔

4. 代 理 人

住所 大阪府大阪市東区本町2-10 本町ビル内 氏名 弁理士 (6214) 青 山 葆 ほか <sup>2</sup> 名



- 5、補正命令の日付(自 発)
- 6. 補正の対象

明細番の特許請求の範囲の欄 および発明の詳細な説明の欄



7.補正の内容

た。

明細背中、次の個所を補正します。

I特許請求の範囲の概

別紙の通り。

Ⅱ発明の詳細な説明の欄

(1)6頁13行、「しかし、」の後に、「この方 法を」を挿入。

(2)6頁14行、「シード」とあるを削除。

(3) 1 0 頁 1 0 行、「としては ……用いる。」と あるを、「としての過硫酸塩としては」と訂正。

(4)10頁14行、「1 塩量光」とあるを、「0.1 重量光」と訂正。

(5)11頁2行、「残物」とあるを、「残資」と 訂正。

(8)1 2頁1 2行、「パークロル」とあるを、 「パークロロ」と訂正。

(7)13頁11行、「できる。」の後に、「また、 本発明の重合系には本発明の重合に実質的な影響 を与えない量の共重合体変性剤、たとえばテトラ フルオロエチレン、フツ化ビニル、ヘキサフルオ ロプロピレン、パーフルオロアルキルピニルエー テル、トリフルオロエチレン、エチレン、プロピ レンなどを然加することができる。」を揮入。

(8) 1 5 貞末 5 行、1 6 頁末 4 行および 1 7 頁第 2 漫の下 2 行、「に従い、」の後に、「抵加剤と して」を挿入。

(9) 1 8 頁 5 行、「用いて」とあるを、「級加して」と訂正。

UQ 1 8 頁 1 2 行、「および」とあるを、「より」 と訂正。

(D) 1 8 頁 1 3 行、「条件で」の後に、「押し出し」を挿入。

(2)19頁末5行、「適正」とあるを、「適性」 と訂正。

0319 質束 4 行、「オルガノゾル」の前に、 「前記」を挿入。

L K